# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

#### 2/7/5

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

#### 002201992

WPI Acc No: 1979-01173B/ 197901

lon exchange gp.-contg. polyfluorocarbon copolymer prodn. - by reacting copolymer contg. TFE, propylene and glycidyl vinyl ether units with sulphuric acid or metal bisulphate

Patent Assignee: ASAHI GLASS CO LTD (ASAG ) Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week JP 53134088 A 19781122 197901 B

Priority Applications (No Type Date): JP 7748433 A 19770428

Abstract (Basic): JP 53134088 A

Prodn. comprises reacting a fluorocarbon copolymer composed of 40-70 mol. % TFE, 15-45 mol. % propylene and 5-30 mol. % glycidyl vinyl ether and a cpd. of formula HSO3M (where M is H, alkali metal or -NH4), to incorporate -SO3M gp. into side chain of glycidyl gp.

Prod. is crosslinked by adding to 100 pts. wt. a sulphonate fluorocarbon copolymer, 0.1-10 pts. wt. crosslinking agent, and crosslinking at a room temp. to 250 degrees C after being moulded.

The copolymer shows improved chemical-, oxidn.- and heat resistance, and is useful as a membrane in electrolytic industry.

### **⑬日本国特許庁**

## 公開特許公報

10 特許出願公開

昭53—134088

⑤Int. Cl.²C 08 F 8/34

識別記号

**墾日本分類** 26(3) F 114

庁内整理番号 6779-45 ❸公開 昭和53年(1978)11月22日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 6 頁)

**❸イオン交換基含有フルオロ共重合体及びその** 架橋体の製造方法

@特

願 昭52-48433

❷出 願

願 昭52(1977) 4 月28日

⑩発 明 者 小嶋宏明

横浜市神奈川区栗田谷62

⑫発 明 者 内野哲也

横浜市港南区笹下町4548—10

⑪出 願 人 旭硝子株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目1

番2号

個代 理 人 弁理士 内田明

外1名

明 細 群

1. 発明の名称

イオン交換基含有フルオロ共重合体及びその 架簡体の製造方法

#### 2. 特許請求の範囲

- 1. 四フッ化エチレン40~70モルあ。プロビレン15~45モルあ、及びクリンジルビニルエーテル5~30モルあから構成されてなるフルオロ共頂合体に、一般式 H80gM(但し、式中のMは、水衆以子、アルカリ金科、又は -NH4を示す)で扱わされる化合物を反応せしめ、クリンジル基側領に -80gM 基を導入することを特徴とするイオン交換基含有フルオロ共宜合体の製造方法。
- 2 重合開始時のモノマー混合物のモル比が、 四フッ化エチレン,プロピレン。及びグリン ジルビニルエーテルのそれぞれについて 7 5 ~ 9 4 モルダ、 5 ~ 1 5 モルダ、 1 ~ 1 0 モ ルダであり、且コチャージモノマーのモル比

を四フツ化エチレン40~70モルダ。プロピレン15~45モルダ。クリンジルビニルエーテル5~30モルダとして共乗合せしめることにより得られるフルオロ共乗合体を使用する特許解求の範囲第1項記載の製造方法。

- 3. 重合開始源として過磁酸アンモニウムー酸性亜硫酸ナトリウムの組合せを用いて反応温度50~100℃で四フッ化エチレン。プロピレン。及びグリシジルビニルエーテルを乳化共取合せしめることにより得られるフルオー共取合体を使用する特許請求の範囲第1項又は第2項記載の製造方法。
- 4. 取合的始級として過級限アンモニウムーチオ就酸ナトリウムー鉄塩系のレドックス触染を用いて反応温度 0 ~ 5 0 でで四フッ化エチレン, ブロピレン, 及びグリシジルビニルエーテルを乳化共取合せ しめる ことにより 研究 の 我 田 第 1 項又は 8 2 項記載の 22 造方法。
- 5. 共重合反応圧力としてゲージ圧で 5 ~ 100

kp/cdを採用する特許請求の範囲第 2 項,第 3 項,又は第 4 項記載の製造方法。

- 6. フルオロ共重合体中のグリンジル基1モル に対して、化合物 HSO<sub>5</sub>M を 0.3 モル以上の割 合で反応させる特許額求の範囲第1項記収の ... 製造方法。...
- 7. 化合物 HSO<sub>5</sub>M が亜硫酸水 架 ナ ト リ ウ ム 又 は カ リ ウ ム で あ る 特 許 諛 求 の 範 囲 第 1 項 記 較 の 級 造 方 法 。
- 8. 化合物 HSO<sub>3</sub>M が亜硫酸水素 アンモニウムである特許請求の範囲第1項記載の製造方法。
- 10. フルオロ共取合体と化合物 HSO<sub>5</sub>M とを溶液 状態で触媒存在下に 3 0 ~ 1 5 0 C の温度で 反応させる特許競求の範囲第 1 項記載の製造 方法。
- 11. 触媒として第4級アンモニウム塩を使用する特許請求の範囲第10項記載の製造方法。12. スルホン化されたフルオロ共重合体100

の向上が要求されてきており、例名はアルカリ 選解工業などにおける隔膜材と して優れた耐楽 品性、抗酸化性、耐熱性を有するものが必要と されている。また、粒状のイオン交換体として も、有敏物などの付着による性能の低下を敏化 剤により処理再生する方法がとられ、前記の如 き化学的安定性が要求されている。

特別 内 53-134088(2) 重量 部 に 対 し、 架 機 列 0.1 ~ 1 0 重量 部 を 加 え、 成形 後、 室 温 ~ 2 5 0 ℃ の 温度 で 架 機 する と を 特 敬 と する 架 機 体 の 製 造 方 法 。

- 13. 架衡剤が第三級アミン又はその塩である特許界の範囲第12項記載の製造方法。
- 14. 架能剤が第三級アミン又はその塩と分子内 に 1 個以上の - OH 基を含有するヒドロキン化 合物との組合せである特許請求の範囲第 1 2 項配数の製造方法。
- 15. 架協剤が芳香族ポリアミン又はその塩である特許請求の範囲第 1 2 項記載の製造方法。
  3. 発明の詳細な説明

本钻明は、イオン交換基含有フルオロ共宜合体及びその架橋体の製造方法に関し、更に詳しく言えば、特定フルオロ共取合体とスルホン酸製との反応により側鎖に-BO<sub>S</sub>M 基からなるイオン交換基を導入することを特徴とするイオン交換基含有フルオロ共宜合体の製造方法に関するものである。

イオン交換体は、最近特にその化学的安定性

かくして、本発明は、前配知見に基いて完成されたものであり、四フッ化エチレン40~70モルガ・プロピレン15~45モルガ・及びグリンジルビニルエーテル5~30モルガから構成されてなるフルオロ共取合体に、一般式H803M(但し、式中のMは、水衆原子、アルカリ金数。又は一NH4を示す)で表わされる化合物を反応せしめ、グリンジル基側紙に-803M基を導入することを特徴とするイオン交換基合有フルオロ共取合体の製造方法を新規に提供するものである。

本発明において、原料のフルオロ共取合体は、 特顧昭 5 1 - 1 5 0 3 6 0 号明細書などに記載 されている方法などにより容易に製造され得る ものであり、四フツ化エチレン 4 0 ~ 7 0 モル ダルビニルエーテル 5 ~ 3 0 モル 多から初成されてなる共及合体が採用される。 値して、 グリ シルビニルエーテルの含有量が余りに少な過 ぎる場合には、目的とするイオン交換体として のイオン交換容量が不充分となり、また余りに 多過ぎる含有量の場合には、耐熱性・耐薬品性・ 抗酸化性などに対して不利となると共に、原料 コストが高くなり好ましくない。四フッ化エチ レン及びプロピレンの含有量については、耐熱 性・耐薬品性・その他入手の容易性などから前 記範囲を選定するのが望ましい。

6 良く、乳化な合においては多弗素化 あるいは 多弗斯化塩器化アルキル果の分散剤などが好ま しく採用され得る。而して、かゝる懸濁重合や 乳化取合においては、塩素化炭化水素。液状炭 化水素, トリクロロトリフルオロエタン, 第3 級プタノールの如き分散安定剤。反応促進剤そ の他が適宜採用可能である。更に、過酸化物。 アン化合物、過硫酸塩の如き重合開始剤の採用 が可能であるとともに、コパルト-60 からの 7 般の如き冠離性放射線照射によって共氣合反 応を行なつても良い。水性媒体中での製合の場 合、例えば50~100℃程度の温度で5~ 200㎏/品租度、特に5~100㎏/品の圧 力で実施可能である。又、レドックス系開始剤 などにより-20℃~+50℃程度の低温度の 採用も可能である。尚、共重合反応は、回分式。 半連続式。又は連続式など適宜操作によって実 飽され待るものであり、目的あるいは採用する 賞合方式などに応じて、 積々の頂合条件、 重合 操作,瓜合裝置などを適宜選定するのが超まし

して、原料フルオロ共頂合体の分子類については、 腹材とした場合などの扱協的強度などの観 点から通常 3 万程度以上とするのが領ましく、

特別 昭53-134088(3)

また製眼時などにおける成形加工性及びイオン 交換体としての各種物性の両面を同時に満足す るためには、 あまり高すぎてもいけない。 例え

は、5~15万程段の分子母を有するフルオロ 共乗合体を採用するのが譲ましい。

50

本発明においては、前配の如き特定フルオロ 共取合体が、一般式 HSO<sub>3</sub>M (但し、式中のMは、 水素原子。アルカリ金属。又は -NH。を示す)で 表わされるスルホン散頻と反応せしめられる。 スルホン酸類としては、 HaSOs , NaHSOs , KH80s . NH4H80s などが例示され、好ましくは M がアルカリ金属である NaBSOs 、 KBSOs など. が採用される。特定スルホン酸類の使用量は、 原料フルオロ共重合体のグリシジルビニルエー テル含有量、目的とするイオン交換体のイオン 交換智量などに応じて好適範囲が選定され得る が、通常は所額値よりも過剰量で採用される。 一般的には、フルオロ共宜合体中のグリシジル 越1モルに対して、スルホン酸鎖を 0.3モル以 上、好ましくは 0.5~5 モル程度の割合で反応 させるのが祭ましい。

フルオロ共は合体とスルホン酸級との反応は、 概々の手段、操作、条件、装置などで実施され 得るが、可及的に均一な反応が行なわれるよう

にするのが親ましい。通常は、フルオロ共貮合 体及びスルホン酸額を溶解し得る不活性媒体中 で反応を実施するのが望ましく、 何えばフルオ ロ共宜合体をテトラヒドロフランの如き水裕性 有似俗媒に溶解し、スルホン設類の水溶液と混 ..合して反応せしめることなどが可能である。勿 **齢、フルオロ共宜合体などを溶解しない供体中** でも、良好な分散状態にできれば良好な反応が 可能である。例えば、フルオロ共食合体を有欲 格別に密解して或いは敏細状態で水性鉄体中に 分骸せしめ、からる状態でヌルホン酸鎖を反応 せしめることも可能である。尚、膜状や粒状の フルオロ共真合体の安層部のみをイオン交換体 とするような場合には、これらをスルホン酸類 水疳板中に設設するなどにより反応させても良 いことは勿論である。

. 3

而して、フルオロ共取合体とスルホン取類の 反応は、通常30~150℃、好ましくは50~100℃程度の温度で容易に進行し、1~48時間、好ましくは3~12時間程度の反応

なく、望ましくは後述の架構反応の容易性などを考慮して、グリンジル基の一部を残留させて おいてもよい。かくして得られるスルホン化フ ルオロ共真合体は、目的に応じて粒状物。 膜状 物などに成形加工され得る。

 特開 昭53-134088(4)

のCH<sub>8</sub>CH-CH<sub>8</sub>80<sub>5</sub>M のH かよるスルホン化反応は、フルオロ共重合体中 のグリンシル基全量について行なわれる必要は

いても硬化可能であり、硬化速度が大きく且つ 交叉結合の熱安定性に優れた硬化物を与え得る ものである。

例えば、第三級アミン類としては、ペンジル ジメチルアミン、ローメチルペンジルジメチル アミン, ジメチルアミノメチルフエノール, ト リス(ジメチルアミノメチル)フエノール。ジ エチルアミノブロビルアミン; N-アミノエチ ルピペラジン。エチルメチルイミダゾール。ト リエチレンジアミン。 N. N - ヒス(アルキル) ピペラジン、 4/4ートリメチレンジピリジン、 2,3-ビス(2-ビリジル)-5,6-ジヒドロ ピラジン、N-エチルモルホリン、1,8 - ジア ザービンクロ ( 5.4.0 ) ウンデセンー 7 及びそ. の塩などが挙げられる。また、かゝる第三級で ミン類と組合せて用いられるヒドロキシ化合物 としては、オクタノール。シクロヘキサノール。 フェノール, エチレングリコール, プロピレン グリコール, ポリエチレングリコール, ポリプ ロビレングリコール。ヒドロキノン。カテコー

特別 府53-134088(5)

ル。レゾルシノール。 2.2-ヒス(4-ヒドロ ·キシプエニル·) ブロバン [ ピスフエノールA ] , 1.3.5 - トリヒドロギシベンセン, ジヒドロギ シナフタレン、もイージヒドロキシジフェニル、 44-シヒドロキシスチルベン、22-ヒス(4 ... ヒドロキシフェニル ) ブタン ( ヒスフェノー ルB], 24 - ジヒドロキシベンソフェノン,. 2.4 - ジヒドロキシ安息番取。 4.4' - ジヒドロ キシジフエニルスルホン。 2 - メチルレゾルシ ノール。トリメチロールアリルオキシフェノー ル,トリス( 4. - ヒドロキシフェニル ) メタン などがある。また上記以外の架材剤、例えば芳 香族ポリアミン等も交叉結合の化学的な安定性 がやゝ劣るが同似に用いられ得る。好ましい芳 香族ポリアミンとしては、キシリレンジアミン。 メタフエニレンジアミン, ジアミノジフェニル メタン。ジアミノジフエニルスルホンなどがあ る。更に脂漿族、複素漿族ポリアミンとして、 メンタンジアミン。ピスアミノブロビルテトラ オキサスピロウンデセンなども使用可能である。

3.

陽極室に塩化アルカリ水溶液を供給して電解し、 陰極室から水酸化アルカリを得る所謂二窒型植 の遅転が可能である。又、粒状イオン交換掛脂 として、充填塔等による汎用イオン交換装置に 用いることも可能である。

水に、本発明の実施例について、更に具体的に関明するが、からる説明によつてある。尚、以でされるものでないととは勿論である。尚、以下の実施例にかけるイオン交換容量は、次交換倒脂度を、1 Mの HC1 中で 6 0 で、 5 時間がよりにないません。その後、この H型の Bでは、 1 Mの MaOH の 最を 0.1 Mの HC1 で逆摘定することにより求めるものである。

参考例 1 (原料フルオロ共産合体の合成) 1 んの就律限付オートクレーブに、脱酸紫水 以上の様にして、イオン交換菇含有フルオロ 共放合体が円滑有利に得られる。イオン交換を はは、イオン交換体の使用目的などに応じて広 範囲に選定され得るが、アルカリ循門隔段用イ オン交換膜とする場合などには、0.5~4ミリ 当量/グラムー乾燥樹脂の範囲から選定される。

500 8, 第3級ブタノール60 8, パーフルオロオクタン酸アンモニウム 2.8 8, 過硫酸アンモニウム 1.5 8, チオ硫酸ナトリウム 0.4 8, 磁酸第1鉄 0.3 8を仕込む。更に、水酸化ナトリウム 0.1 5 8を加えて水相の門を 9.5 に調節する。オートクレーブ内を N2 破換板、グリンジルビニルエーテル (以下、0 VE) 3.6 8 (0.0 3 6 モル), プロビレン (以下、 P) 2.6 8 (0.0 6 3 モル), 及び四フツ化エチレン(以下、4 F) 8 0 9 (0.8 0 モル)を自動圧により仕込む。

水に、300 rpm で批拌を開始し、オートクレープ内の温度を35℃に昇温する。反応が開始して圧力が下りはじめたち、25 km/cdの一定圧になるように、4 P / P / Q V E が55/30/15のモル比のモノマー混合ガスをチャージして8時間反応を続ける。反応終了後未反応モノマーをパージしラテックスを抜出し、19 CaCl2 水溶液で凝集後、洗浄、乾燥し、90.29の共宜合体を待た。

``特開昭53-134088(6)

得られた共政合体は、NMR による分析から 4 P / P / G ∨ B がモル比で 5 6 / 2 6 / 1 8 の組成を有する共原合体であり、またとの共産 合体の数平均分子量は 8.8 万であつた。

夹枪例1

・参考例 1. で 待られた 4 F - F - O V E 共取合体 8 2 6 9 を 5 0 0 .9 の テトラヒドロフランに 密解し、微粉状の NaH8Os 1 5 9 及びトリエチルペンシルアンモニウムクロリド 0. 3 4 9 と水1 0 9 とからなる溶液を加える。 7 0 ℃ で 8 時間反応せしめた後、反応液に 1 0 0 9 の水を加え、析出した共取合体を 元分に 水洗し、 乾燥する。 その結果、 -9 2. 1 9 の スルホン 化共取合体 が 得られ、 NaH8Os の 反応 率 は 約 6 0 あ で あった。

かくして得られるスルホン化共乗合体 1 0 0 重量部に対し、ヒドロキノン 1 重量部及びトリス(シメチルアミノメチル)フェノール 1 重量 部をロールで配合後、ブレス又はカレンダーロールにより成廃し、更に 1 6 0 ℃で 2 時間架機 せしめる。 得られた厚み 0.3 m の 設は、引張強度 1 2 1 加 / dd, 伸び 1 8 3 までもつた。

而して、からる核のイオン交換容量は、1.8 ミリ当性/グラム - 乾燥樹脂であり、また厚み0.3 mの膜についての 5 N塩化ナトリウム水溶液中にかける比促導度は3.2 × 1 0 - 8 Ω - 1 · cm - 1 であり、輸車は0.8 8 であつた。更に、この膜を20 % NaOH 水溶液中100℃で3日間処理後にかいても、膜強度及びイオン交換容量に変化は見られなかつた。同様に、10 多過酸化水素水中90℃で3日間処理後もイオン交換容量に変化はなかつた。

代理人内 田 明代理人 荻原 亮 一